19日本国特許庁

⑩特許出願公開

公開特許公報

昭53—40779

| ⑤ Int. Cl.²C 07 D 295/10 | 識別記号 | | 方内整理番号 7169—44 | ❸公開 昭 | 和53年(19 | 78)4月13日 |
|---|------|--------------|-------------------|-------|-------------|----------|
| A 61 K 31/445 | AAB | 30 C 2 | 7057—44 | 発明の数 | 5 | |
| | ABN | 30 G 133.311 | 6617—44 | 審査請求 | 木請 求 | |
| | ACF | 30 H 11 | 5727—44 | | | |
| | ACG | 30 H 333 | 5727—44 | | | (全 10 頁) |
| | | 30.H 332 | 5727—44 | | | |
| | | 30 H 321 | 5727—44 | | | |

ᡚ光学活性トルペリゾン、その製造法並びにそれを含有する治療用薬剤

②特 願 昭51—113385

②出 願 昭51(1976)9月21日

⑩発 明 者 古田康彦

東京都文京区大塚二丁目10番3

号

同 中村敬太

和光市下新倉806番地。石塚ハ



1. 発明の名称

光学活性トルペリゾン、その製造法並びにそれを含有する治療用薬剤

2. 特許請求の範囲

で表わされる光学活性トルペリゾンおよびその 酸付加塩。

で表わされる光学活性トルペリゾン・アセチル フェニルグリシン塩。

3 d1ートルペリゾンと光学活性アセチルフェニルグリシンを溶媒中で反応させ、生成した2種のジアステレオアイソマーをその溶媒に対する溶解度の差を利用して分離し、次いで各々のジアステレオアイソマーから光学活性トルペリゾンを回収することを特徴とする光学活性トルペリゾンおよびその酸付加塩の製造法。

ウス23号

⑩発 明 者 田代泰久

横浜市鶴見区仲通り二丁目70番

1号

⑪出 願 人 日本化薬株式会社

東京都千代田区丸の内1丁目2

番1号

個代 理 人 弁理士 竹田和彦

最終頁に続く

型

4 dートルペリゾンおよびその酸付加塩を含有する中枢性筋弛緩剤。

3 発明の詳細な説明

本発明は下記式で表わされる光学活性トルベリゾン(化学名; 2, 4' ージメチルー3ーピベリジンプロピオフエノン)、その酸付加塩およびその製造法並びにそれを含有する治療用薬剤に関するものである。

トルペリゾン(dl 一体)は pórszátz ら(1961)により実験動物で中枢性の骨格筋弛緩作用を有するとが発見され、臨床的にも各種疾患に基づく型性麻痺に対し有効性が確認され現在治療薬として用いられているものである。一方トルペリゾンは末梢血管拡張作用を有し、本化合物の発明国であるハンガリーでは末梢動脈疾患の循環改善薬として臨床的に用いられている。こ

そこで本発明者らはこれらの楽理作用の分化をすべく、トルペリゾンの化学構造変換、diー体の光学分割等により得た化合物の楽理作用の検討を試みた結果、 d! 一体の光学分割により得られる光学活性体はトルペリゾンの主たのに発理作用を二分することを発見した。光学的に差性な化合物が各々の対学体により楽理作用に差

THE STATE OF THE S

この際 L ーアセチルフェニルグリシンを使用すれば I ートルペリゾンが難溶性シアステレオアイソマーとして析出し、dートルペリゾンが易溶性シアステレオアイソマーとして溶液中に残る。

また D ー T セチルフェニルグリシンを使用すれば d ー トルペリゾンが難密性ジアステレオアイソマーを形成し、 l ー トルペリゾンが易容性ジアステレオアイソマーとなる。

本発明に用いる溶媒としては、難溶性および 易溶性シアセテレオアイソマーが室温から沸点 の間で溶解し、濃縮、冷却あるいは他の溶媒の 添加によって難溶性シアステレオアイソマーが 晶析する溶媒であれば特に制限はないが、アセ トン、メチルエチルケトン、メチルイソプチル ケトンのようなケトン類が好ましく、就中アセ トンが特に好ましい。

また晶析温度は使用する溶媒の沸点以下であればよく、特に0℃ないし50℃の範囲が好ましい。

があることは一般に認められているところであ り、通常はその一方が楽理作用を有し、他方は

無効又は極めて弱い作用しか示さないものであるが、本化合物のように一つの化合物の有している多面な薬理作用が光学分割により二分されることは全く予測し得えないことである。

またトルペリゾンの光学活性体を用いることにより、期待する薬効の選択性を高めることができ、大量服用時の副作用の発現を軽減させることができることは特筆に値することである。

次に本発明について更に詳細に説明する。

被分割物質であるdーおよび Iートルペリゾン混合物はdー体および Iー体が等量混合したものに限らず、いずれか一方の光学活性トルペリゾンがその対象体に対して等量以上含まれていてもよい。

かくして難溶性の結晶としてあるいは残りの溶

液中より得られた各々のジアステレオアイソマーは常法により、例えばアルカリ水溶液と有機溶媒で振盪し、有機溶媒から光学活性トルペリンを、アルカリ水屑を鉱酸で酸性にすることにより光学活性アセチルフェニルグリシンをそれぞれ回収することができる。

なお本発明によって得られるトルペリゾンとアセチルフェニルグリシンのジアステレオアイソマーは全て新規化合物である。次にその物理化学的性質を示す。

ジアステレオアイソマー 融点 比旋光度

1-トペリソン i-アサルフェニルグリンン 115~1165t (中分 = 1,191-10)

d- , D- , (中分 - 48.1 (O-1,191-10))

l- , D- , (中分 - 77.3 (O-1,191-10))

d- , L- , かよの d1-トルペリゾンの実験動物に対する薬理作用について比較検討した
結果を記載する。

- 1. 中枢性筋弛緩作用
 - (1) 最大電撃けいれん

マウスに試料(dー、lーおよびdlート

H SE

明らかなようにdー体は強直性痙攣は発現せず死亡例も認められなかったが、dlー、lー体は痙攣を誘発させ死亡例も認めた。lー体の痙攣誘発、死亡頻度はdlー体に比してやか少なかった。

第 1 表

| | | | | 用 强 (mg/kg) | 動物数 | 強直性痙 攣 (ダ) | 死 亡 (多) |
|-----|----|---|---|----------------|-----|------------------------|---------|
| a.a | d | | 体 | 5 0 | 1 1 | 0 | 0 |
| 試験 | dl | - | 体 | 5 0 | 1 1 | 4 5. 5 | 4 5. 5 |
| 群 | 1 | _ | 体 | 5 0 | 1 1 | 5 4. 6 | 7 2. 7 |
| | 対 | 照 | 群 | | 1 7 | 1 0 0 | 1 0 0 |

(4) ヘキソパルピタール睡眠延長作用

マウスに試料100%/ kgを皮下投与し、 30分後にヘキソパルピタールナトリウム を100%/ kg 腔内に投与し睡眠を生じさせ、正向反射が回復するまでの時間を求めた 結果を第3図に示す。. 第3図から明らかなよ りに試験群は対照群に比し統計的に有意に睡 眠時間を延長させたが、その強さは d ー、 17 特別昭53-40779(3) ルベリゾン、以下同じ了100町/駅を皮下投与後、両眼球間に2000V,50mA,0.2 かの電気刺散を与え痙攣を誘発させ、回復するまでの時間を求めた。結果は第1図に示した。第1図から明らかなようにdー、1ー、およびdlー体とも対照群に比し著明に痙攣持続時間を短縮させたが、1体はdおよびdl体に比し作用は弱い。

(2) ペンチレンテトラゾール痙攣

マウスに試料を10.0 99/19皮下投与し、30分後にペンチレンテトラゾールを100 99/19腹腔内投与し痙攣を誘発させ死亡に至る時間を求めた。結果を第2図に示す。第2図から明らかなように抗痙攣作用の強さは、dー、dlー、1 - 体の順序であった。

(3) ニコチン痙攣

マウスに試料を50m/kg皮下投与し、 50分後にニコチン2m/kgを静脈内注射し 痙攣を誘発させ強直性痙攣の発現率と死亡率 を求めた。結果は第1表に示す。第1表から

> . 17.188

dlー、1一体の順序であった。

(5) 神 経 伝 導

トノサマガエルの坐骨神経を摘出し、5本の電極(記録用2本、刺激用2本、接地間0、1 H2、が成を間がある。1 H2、がルス幅でありののののは1 H2、がルス幅で変化がある。1 H2、がのでは、1 中ででは、1 中でででは、1 中でででは、1 中ででは、1 中では、1 中ででは、1 中ででは、1 中ででは、1 中ででは、1 中ででは、1 中ででは、1 中ででは、1 中ででは、1 中では、1 中では

(6) 脊髓反射

エーデル麻酔下でネコを脊髄固定装置に固足し、脊髄のC1とC2の間で切断し以後人工呼吸を行なり、坐骨神経を切断し、その中枢端を電気刺激し、同側のL7の前根からの反射電位を誘導しプラウン管オシロスコーブにて観察、連続撮影装置で写真撮影した。単シナブ

特開 取53-40779(4)

(7) 貧血性除脳固縮

ラットの両側総頸動脈をエーテル麻酔下で 結紮した後、橋の中央部で基底動脈の血流を 高周波メスで凝固し、固縮を誘発させる。伸 展した前肢に筋電図用記録電極を刺入し、筋 電図上のパルス数を指標にして固縮の接解 を表わした。試料 5 呵/ Wを大腿静脈にカニ

図および第7図から明らかなように平均血圧下降度では、試料3両/kgではdー、dlー、1ー体間に差を認めないが、1両/kgでは1ー体が最も強く、次いでdlー体で、dー体が最も作用が弱い。血圧回復の半減期では1ー体が移るしく大きい、即ち1ー体が最も持続的な降圧作用を示す。これに対しdー体はdー体よりや3半減期が大きいが1ー体に比べ

(2) 大腿動脈血流量

ると持続性は著るしく短かい。

ペントパルピタール麻酔犬の上行大腿動派 部位に非観血型のブロープを装着し、短形波 電磁流量計により血流量を測定する。試料は マイクロシリンジを用いて4秒間で近接動注 した。結果は第8図に示した。試料は用量 (30,100,300 μg)に依存して血流量を増 大し、その作用は1一体が最も強力で次いて dlー体であり、d一体が最も弱い作用を示し た。 ュレーションしたポリエチレンチュープを介して投与した。結果は第2表に示した。第2表から明らかなように抑制作用はd一体が最も強く、次いでdl一体であり、1一体は最も作用が弱かった。

第 2 表

| 21 41 | 筋電図パルス抑制率(%) | | | | |
|------------------|--------------|--------|--------|--------|--|
| 試料: | ラット/61 | Mb. 2 | No. 3 | 平均 | |
| d 一体 | 760 | 6 9. 7 | 8 4. 1 | 7 6 6 | |
| dl 一体 | 4 8. 7 | 4 9. 4 | 71.1 | 5 & 4 | |
| 1 - 体 | 2 3. 6 | 1 1. 0 | 110 | 1 5. 2 | |

2. 血圧降下作用および血管および気管拡張作用

(1) ラット血圧

ウレタン麻酔下で右側頸動脈にポリエチレンカニューレを挿入し、血圧を電気血圧計で測定した。試料は大腿静脈にカニュレーションしたポリエチレンチュープを介して静脈やに注入した。試料の1および3吋/kg注射時の平均血圧下降度および血圧回復の半減期をそれぞれ第6図および第7図に示した。第

(3) 気管内 圧

3. 急性毒性

試料の急性毒性をマウスの静脈内注射で観察し、50多致死量(LD50)を求めた。 d一体は5秒以内に呼吸停止により死亡するが痙攣は示さない。1一体は挙尾反応、疾走痙攣を生じ投与後1分以内に呼吸停止で死亡する。 d1一体は1および d一体の混合型の症状を示す。LD50(吻/約)は第3表の通りである。

第3表

| 試 料 | LD ₅₀ (mg/kg) |
|--------|--------------------------|
| d - 体 | 3 4 |
| d1 - 体 | 4 0 |
| 1 - 体 | 5 3 |

薬理作用の総括

トルペリゾンのdー、dlーおよびlー体の薬理作用を中枢性筋弛緩作用と血管および気管平滑筋に対する薬理作用の試験項目で比較すると次の如くになる。

1 中枢性筋弛緩作用

| (1) | 最大電撃けいれん抑制 | d≥d1>1 |
|-----|-------------------|-----------------|
| (2) | ペンチレンテトラゾールけいれん抑制 | i < 1p < p |
| (3) | ニコチンけいれん抑制 | q > q 1 > 1 |
| (4) | ヘキソパルビタール睡眠延長 | 1 < 1 b $< $ b |
| (5) | 神経伝導抑制 | d>d1>1 |
| (6) | 脊髄反射抑制 | q > 1 |
| (7) | 貧血性除脳固縮 | q > q 1> 1 |

は上記主薬にpH 調整剤、緩衝剤、安定化剤、賦 形剤を添加し常法により、凍結乾燥を行い、凍結 乾燥注射剤を作ることができる。

経口用固形製剤を調製する場合は主薬に賦形剤、 更に必要に応じて、結合剤、崩壊剤、滑沢剤、着 色剤、矯味剤、矯臭剤、安定剤を加えた後、常法、 により、錠剤、被覆錠剤、顆粒剤、散剤、カプセ ル剤等を作ることができる。

経口液状製剤を調製する場合には主薬に矯味剤、 緩衝剤、安定化剤、矯臭剤等を加えて、常法によ りシロップ剤、およびドライシロップ剤を作るこ とができる。

光学活性トルペリゾンの投与量は従来のdl-体 および上記の各種動物実験の成績から成人1日量 150~450 吻を経口または非経口投与すれば よい。

次に実施例により光学活性体の製造法について 具体的に説明する。

奖施例 1.

(a) d1ートルペリゾン塩酸塩 7 0.4 6 8 (0.250モ

学 特問 昭53—40779(5

2、血圧降下作用および血管並びに気管拡張作用

(1) 血圧降下作用

1 > q1 > q

(2) 降圧持続時間

1 > d1 > d

(5) 末梢血管拡張作用

b < 1b < 1

(4) 気管拡張作用

b < 1b < 1.

3 急性毒性(LD50 值)

b < 1b < 1

以上に示した如く、dIートルペリソンの有する主たる二つの楽理作用はdー、Iー体に光学分割することにより二つに分離することが可能となった。一方の光学活性体をそれぞれ選択利用することにより、副作用の発現を少なくするとと来効果の増大を期待することができ、臨床上極めて有用である。

即ち

の体およびその酸付加塩、例えば塩酸塩、硫酸塩等は中枢性筋弛緩剤として、また

のをはないである。

がその酸付加塩は鉱咳、抗喘息および末梢循環、改善剤と有用である。

本発明で得られる光学活性トルベリゾンおよび その酸付加塩をヒトに投与する場合の剤形は経口、 注射、のいずれでもよく、注射剤を調整する場合

ル)を10多苛性ソーダ水溶液425 mlと混合し、ペンゼン250ml ずつで3回抽出し、ペンゼン層を合し、水500ml で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで脱水乾燥し、ペンゼンを留去すると、油状の dlートルペリゾンが得られる。

この油状物 61348(0.250モル)とDーアセチルフェニルグリシン 48.308(0.250モル)をアセトン1200配と混合し、加熱溶解後、氷冷し、次いでこれにdートルペリソン・Dーアセチルフェニルグリシン塩 0.108を加え、氷冷下に一夜放置する。

析出した白色針状晶を沪過し、アセトン
30㎡で洗浄し、乾燥すると、(の)の - 50.2°
(C=1, メタノール)のdートルペリゾン・Dーアセチル、フェニルグリシン塩53.50g
(0.122モル)が得られる。この結晶50.00g
をアセトン400㎡から再結晶すると、(の)の
-48.0°(C=1, メタノール)のdートルペリゾン・Dーアセチルフェニルグリシン塩

刭 特朗 昭53─40779 (6

38238が得られる。

啟 点 115 — 1165℃

元素分析 (C₂₆ H₃₄ N₂ O₄ として)

実測値 C:7098%, H:7.59%, N:641% 理論値 C:71216, H:7.81%, N:639% (b) (a)で得られた d ートルベリゾン・D ーアセチルフェニルグリシン塩 10008を10% を10% を20% 大条ナトリウム水溶液に溶解し、ベンゼン20% づつで3回抽出し、抽出液を合し、水50% で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで脱水乾燥する。

硫酸ナトリウムを沪去し、沪液に塩化水素を飽和したペンゼン溶液を白色結晶が析出しなくなるまで加え、氷冷後、沪取し、少量のペンゼンで洗浄すると、(2000) + 3 0.8°(C=1,水)のdートルペリソン塩酸塩 4.40 g が得られる。

融 点 1715-.172℃

元 案 分 析 (C16 H23 NO • HC1 として)

実測值 C:68.5%, H:8.47%, N:4.77%

EMIC!

元 累 分 析 (C26 H34 N2 C4 として)

寒 測 値 C:71.52%, H:7.83%, N:622%

理論値 C:7121分,H:7.81分,N:639分 この結晶 1 0.0 0 8 を実施例 1 (b) と同様に処理 すると(c) 20 - 3 0.9°(C = 1, 水) の I ートル ベリソン塩酸塩 4.9 0 8 が得られる。

融 点 1 6 9 5 − 1 7 0 ℃

元 案 分 析 (C16 H23 NO•HCI として)

奥測值 C:68.57%, H:8.45%, N:4.80%

理論值 C:69.18%,H:8.58%,N:4.97%

奥施例 3

油状の dlートルペリゾン 6.1 3 g (0.0 2 5 モル) に、Dーアセチルフェニルグリシン4.8 3 g (0.0 2 5 モル)、メチルエチルケトン 2 0 x6 を加え、加温して溶解する。

溶液を冷蔵庫中で一夜冷却し、析出した結晶を 炉取し、乾燥すると、(Q)67 - 6 3 0°(C = 1,メ タノール)の dートルペリソン・ Dーアセチル フェニルグリシン塩 5. 6 1 g (0.0116 モル) が得られる。この結晶 5. 0 0 gをアセトン 5 0 理論值 C:68.19%, H:8.58%, N:4.97% 衷施例 2.

油状の dlートルペリゾン 6・1 3 4 8 (0.250 モル) に L ー アセチルフェニル クリシン 2 4.15 8 (0.125 モル)、アセトン 6 0 0 配を加え、加熱溶解する。

氷冷後、1ートルペリソン・Lーアセチルフェニルグリシン塩 0.108を種晶として加え、氷 2で一夜放置すると白色針状晶が析出して、乾 2時晶を沪取し、アセトン30元を洗浄し、乾 2の11メタノールクリオると、10120ー49.5°(C=1,メタノールクリン塩2358(0.0536モル)が得られる。

融 点 112-114.5℃

このジアセテレオアイソマー20008をアセトン170mbから再結晶すると、(201300+48.3°(C=1,メタノール)の1-トルベリソン・Lーアセチルフェニルグリシン塩18.098が得られる。

融 点 115-116.5℃

配から再結晶すると、(2067) - 5 Q 1°(C=1,メタノール)のdートルペリゾン・Dーアセチルフェニルグリシン塩 3.2 4 9 が得られる。
この結晶 3 Q Q を用いて、実施例 1 (b) と同様に処理すると、(2065) - 2 9 9°(C=1, 水)のd 点にのサールペリゾン塩酸塩 1.4 9 8 が得られる。実施例 4

危が回ると

dートルベリゾン塩酸塩5部を蒸留水20部 に溶解し、除菌フィルターで炉過後、無菌状態で小瓶(50呵/瓶)に分注し、凍結乾燥する。 本剤は使用に際し蒸留水で希釈し、注射液とする。

爽施例 5

1 ートルペリソン塩酸塩 1 ㎏、乳糖 6 5 0 g、トゥモロコシデンブン 3 0 0 g、ポリビニルピロリドン 4 0 g及びシステイン塩酸塩 1 0 gを充分混合し、アセトン:イソプロパノール (4:1 v/v)混液 2 5 0 mlを加えニーダーで練合する。練合物をフラッシュミル(不二パウダル社製)で造粒し、透過式乾燥機で 4 0 ℃で乾

操し、20メッシュの篩を用いて篩過する。篩 過した顆粒にステアリン酸マクネシウム19を 加えて混合し、直径80年のR型の杵でロータ リー打錠機RTMーS-30(菊水製作所製 により1錠200町、エルベーカー硬度所 を200町、エルベーカーを サロキンプロピルメチルセルロース12部 をヒドロキンプロピルメチルセルロース12部 をピレンクリコール4部、酸化チタンの約4を プロ水835部からなるコーチンク錠を の重量が増加するまで被覆し、コーチンク錠を 得た。

4. 図面の簡単な説明

第1回は マウス最大電撃痙攣に対するdー、 1ー、および dlートルペリソンの抑制 作用の比較を、

第2図は ペンチレンテトラゾールによるマウ スの症撃死亡時間に対するdー、1ー および dlートルペリゾンの抑制作用の 比較を、

第3図は ヘキソパルピタールによるマウスの

洱

第10図は d - 、dl-および l - トルペリソン による気管内圧減少の持続時間を図示 したものである。

特許出願人 日本化藥株式会社

特開昭53-40779(I) 睡眠時間に対する d ー、 l ー、および dlートルペリゾンの増強作用を、

第4図は 摘出カエル坐骨神経活動電位に対するdー、dlーおよび lートルペリソン の抑制作用の比較を、

第 5 図は 脊髄ネコの多シナブス反射 (PSR)、 単シナプス反射 (MSR) に対する dーおよび lートルペリソンの抑制作 用を、

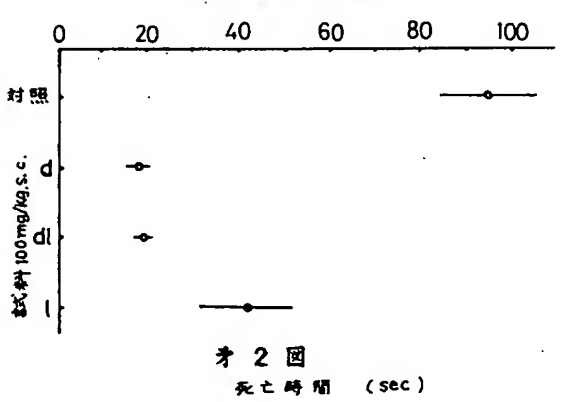
第6図は ラット降圧作用のdー、dlーおよび ーートルペリゾンの作用比較を、

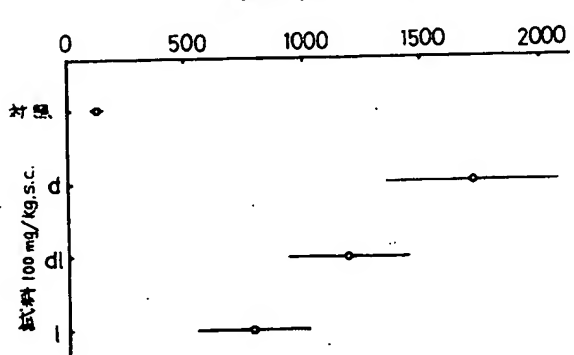
第7図は dー、dlーおよびlートルペリゾン によるラット血圧降下持続時間(回復 の半減期)の比較を

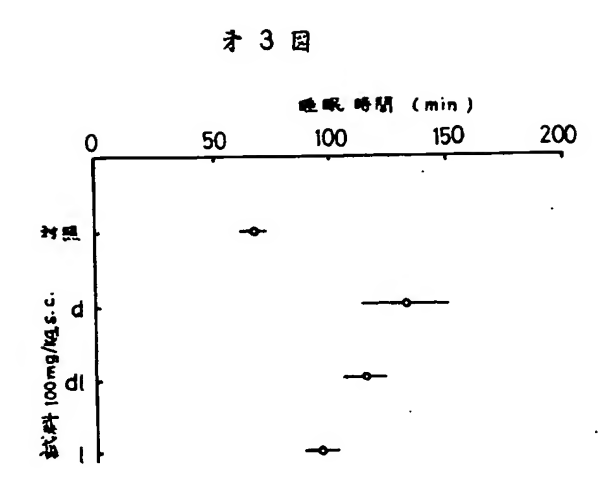
第8図は ペントバルピタール麻酔犬の大腿動脈血流量に対するdー、dlー、および ートルペリゾンの作用比較を

第9回は ペントパルビタール麻酔犬における dー、dlーおよび l ートルペリソンに よる気管内圧波少作用を

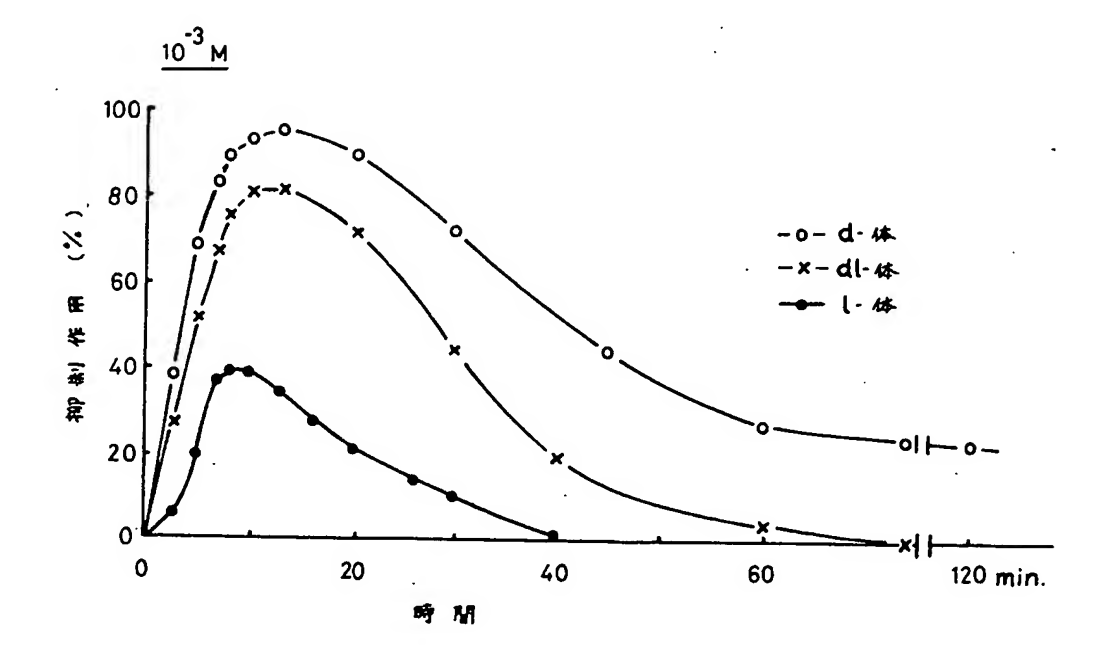
身 1 図 最大電學在學作用時間 (Sec)

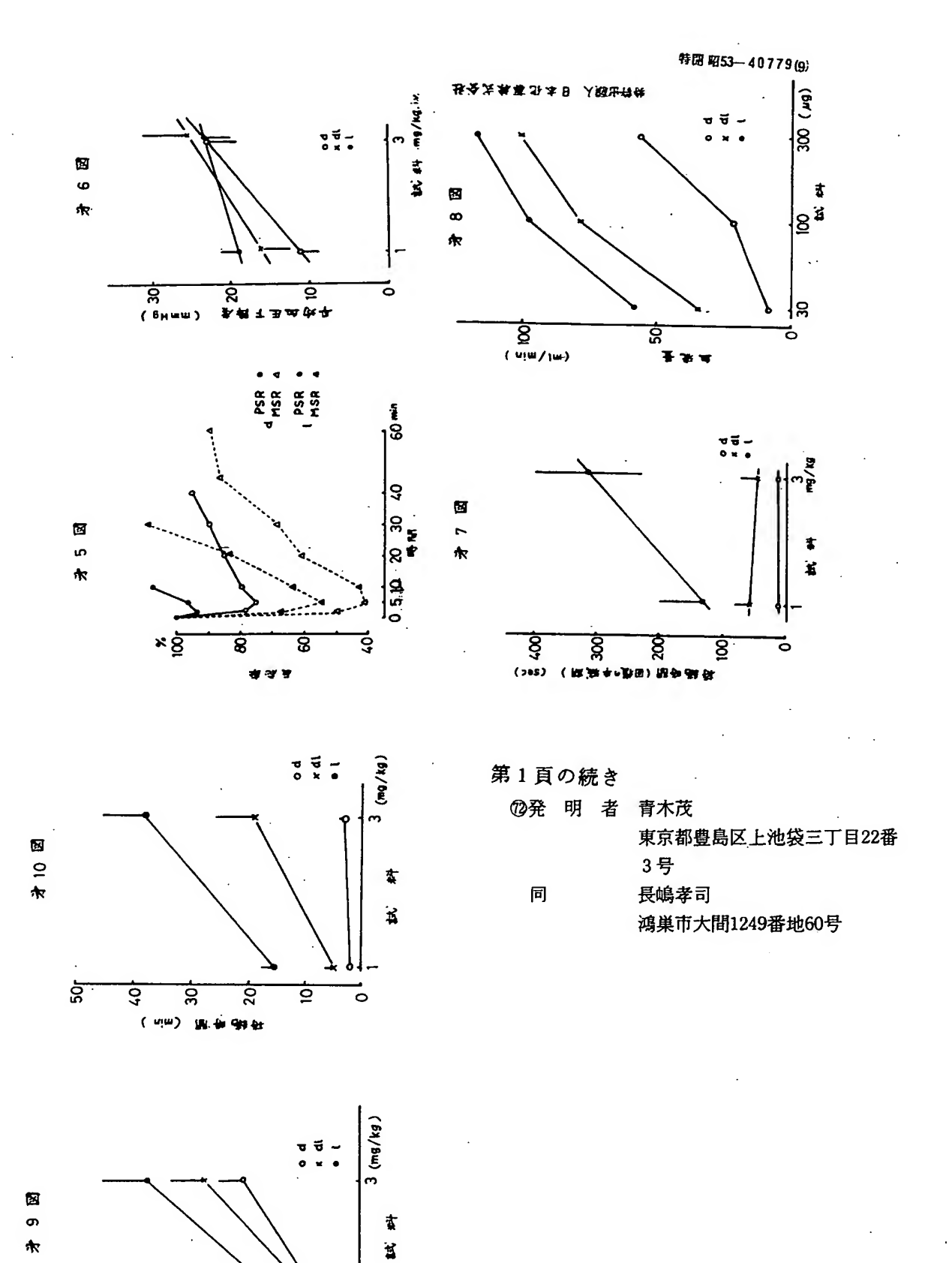












20

教堂的压力缺少人

30

(0 sH mm)

स्ता इ.स. १० क

毛 塔 塘 正 春

昭和52年 9 月21日

特許庁長官 館 谷 善 二 股

- 1. 事件の表示 昭和51年特許顧第113385号
- 2. 発 明 の 名 称 光学活性トルペリゾン、その製造法並びに それを含有する治療用薬剤
- 3. 情正をする者

事件との関係 特許出版人 東京都千代田区丸の内一丁目 2 番 1 号 (408) 日本化聚株式会社 代表者 取締役社長 近藤 両三

4. 代理 人 東京都千代田区丸の内一丁目2番1号 日本化聚株式会社内 (6126) 弁理士 竹田和

5. 補正命令の日付

(自発)

6. 補正により増加する発明の数

te L

7. 福正の対象

明細書の「発明の詳細な説明」の概

8. 補正の内容

別紙の通り



픾

るしく」を「著しく」に訂正する。

- 10. 同、同ページ、下から8行目の「短形」を「矩形」に盯正する。
- 11. 同、 1 4 ページ、 7 ~ 8 行の「その関係」。を 「関係」に訂正する。
- 12 同、16ページ、下から4行目の「改善剤と」を「改善剤として」に訂正する。
- 15. 同、同ページ末行の「調整」を「調製」に訂正する。
- 14. 同、 1 8 ページ、下から 8 行目の「戸過し」 を「戸取し」に訂正する。
- 15. 同、同ページ、下から 5 行目の「Dーアセチル、フェニルグリシン塩」を「Dーアセチルフェニルグリシン塩」に訂正する。
- 16. 同、20ページ、下から10行目の「-49.5%」を「+49.5%」に訂正する。
- 17. 同、同ページ、下から 6 行目の「ジアセテレオアイソマー」を「ジアステレオアイソマー」 に訂正する。
- 18. 同、22ページ、5行目の「~299°」を

- 1. 明細書、2ページ、7~8行の「ピペリジン」 を「ピペリジノ」に訂正する。
- 2 同、5ページ、7行目の「必ちずしも」を 「必ずしも」に訂正する。
- 五 同、同ページ、下から3行目の「光学活性体は」を「光学活性体が」に訂正する。
- 4 同、5ページ、11行目の「ジアセテレオア イソマー」を「ジアステレオアイソマー」に訂 正する。
- 5. 同、 6 ページ、 1 0 行目の「 アイソマーを 」 を「 アイソマーが 」 に 訂正する。
- ・4 同、 9 ページ、 1 行目の「痙攣は」を「痙攣 が」に訂正する。
- 7. 同、10ページ、5行目の「置く、」を 「置く。」に訂正する。
- 8 同、同ページ、下から4行目の「行なり、」を「行なり。」に訂正する。
- 9. 同、15ページ、6行目及び10行目の「著

:13

「+299」に訂正する。.

19. 同、25ページ、2行目の「持続時間を」を 「持統時間をそれぞれ」に訂正する。

以上